⑩日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公告

⑫特 許 公 報(B2) 昭62-61529

@Int_Cl.4 *

÷

識別記号

庁内整理番号

❷④公告 昭和62年(1987)12月22日

C 01 B 31/08 B 01 D 53/02 53/34

6750-4G 8516-4D 8014-4D

発明の数 2 (全7頁)

京 子

❷発明の名称

活性炭およびその製造方法

判 昭60-18545

②特 顧 昭51-156131 够公 第 昭52-92894

願 昭51(1976)12月24日 御出

❸昭52(1977)8月4日

優先権主張

図1975年12月24日図米国(US)到644095

砂1976年6月16日砂米国(US)⑨696634

勿発 眀 者 アーノルド・ネルス・

アメリカ合衆国イリノイ州シカゴ・サウス・ドメン9022

ウエンナーバーグ

グラディ

⑫発 明 者 トマス・マーチン・オ

アメリカ合衆国イリノイ州ネイパービル・ウエスト・スト

リート1405

顖 の出 人

スタンダード、オイ

ル、コンパニー

アメリカ合衆国イリノイ州 シカゴ、イースト

フ ドライブ 200

10代 理 人

外2名 弁理士 浅 村 皓

審判の合議体 90参考文献

審判官 和 田 審判長 宮 越 典明 特開 昭48-391(JP,A)

特開 昭49-88799(JP,A)

特開 昭49-113797(JP, A)

特開 昭50-84494(JP, A)

特公 昭47-36152(JP, B1)

特公 昭50-26515(JP, B2)

1

砂特許請求の範囲

1 2300㎡/gより大きい有効BET表面積と1 cc当り約25/100gよりも大きいかさ密度とを有 しそして表面積の60パーセント以上に寄与する微 する黒鉛型薄板の単一シートを包含する構造を有 する、石油コークスあるいは石油コークスと石炭 との混合物から誘導された活性炭。

- 2 (a) (イ)固体含水金属水酸化物及び(i)石油コー らなる炭素質物質の、約0.5:1~5:1の前 記水酸化物対前記物質の重量比での、攪拌され た配合物を、約315.6°~約482.2℃以下の温度 に加熱することにより実質的に脱水し、
- (b) 約704.4℃~約982.2℃の温度に加熱すること 15 容易性の改良のために行う温度処理に関する。 により(a)の生成物を活性化し、そして
- (c) (b)の生成物を冷却し且つ水洗することにより この生成物から本質的にすべての無機物質を除 去して高表面積の活性炭を形成することからな ることを特徴とする、

2

審判官 吉 見

2300㎡/gより大きな有効BET表面積及び約 0.25g/ccより大きなかさ密度を有する活性炭の 製造方法。

3 前記金属水酸化物が2~25重量パーセントの 細な多孔質を示す実質的に均一な寸法の細孔を有 5 水を含有する水酸化カリウムである特許請求の範 囲第2項に記載の方法。

発明の詳細な説明

本発明は炭素質材料から活性炭を製造する方法 およびそれによつて得られる活性炭生成物に関 クスあるいは石油コークスと石炭との混合物か 10 し、更に詳しくは、徴多孔性を呈する、かご状構 造を実質上有する新規な非常に高表面積の活性炭 であつて、しかも良好なかさ密度と優れた全有機 炭素指数(Total Organic Carbon Index)とを 有する活性炭の収率の向上と製造中における処理

> 本発明によれば破砕した石油コークスあるいは 石油コークスと石炭との混合物よりなる原料を、 実質的重量比の含水水酸化カリウムの存在下に、 第一次低温において、かきまぜながら加熱して上 20 記配合物を脱水し、次いで温度を第二次高温に上

れる。

である。

げて該配合物を活性化し、生成物を冷却し、次い で洗浄して無機物を除去して、微多孔性を呈する かご状構造を突質上有する非常に高表面積の、し かも良好なかさ密度と優れた全有機炭素指数を有 する活性炭を生成する。

米国特許第3624004号明細鲁において、芳香族 酸と、少くともこの芳香族酸の塩を形成するに足 りるだけの電解質、例えば水酸化カリウムとを該 塩の分解温度以上に加熱することによつて製造す 上の温度において制御された酸化活性化に供し、 高表面積、低かさ密度の活性炭を製造する方法が 開示されている。

米国特許第3642657号明細鸖において、石油コ ークス酸を脱カルボキシル化することにより低表 15 預当りの全有機炭業指数(排水から有機物を除去 面積活性炭を製造し、次いでこの脱カルボキシル 化物をハロゲン化水深、一酸化炭素または二酸化 炭素の存在のもとに、例えば水酸化カリウムのよ うな溶質と共に約593.3℃(約1100°F)以上の温 度で更に加熱して高表面積、低かさ密度の活性炭 20 を形成する方法が開示されている。

米国特許第3817874号明細管において、低表面 積ないし中間表面積の活性炭を二酸化炭緊の存在 のもとに、水酸化ナトリウムまたは水酸化カリウ ことによつて前記のような低、または中間表面積 活性炭の表面積を増加する方法が開示されてい る。この方法は適度なかさ密度の高表面積活性炭 を生成する。

酸化カリウムのような電解質を混和した芳香族酸 塩を該塩の分解温度以上に加熱することによつて 髙麦面積活性炭を製造する方法が開示されてい る。この方法は低かさ密度の活性炭を生成する。

BET法により測定される際に高度の有効表面積 を有し、かつ一般的に良好な諸性質を有するけれ ど、いくつかの方法の欠点および製品の欠点が注 目に値する。すなわち、(1)該諸方法は、更に経済 的な含水アルカリを使用した場合に、消費される 40 炭素質原料を基準にして最大収率に達せず、(2)コ ークス炭素質原料を使用した場合に全工程に極め て多数の段階を必要とし、かつ(3)アルカリと炭素 質材料との配合原料がか焼中に粘着する、粘性の

塊を形成し、これがか焼(活性化)容器の壁面に 付着し、かつ該容器を詰まらせるので工業操作に おける取扱いが非常に困難である。水酸化カリウ ムを使用する場合における前記(1)および(3)の問題 5 の原因は、使用済みの炭素洗浄溶液を蒸発させ、 処理して、再循環の目的でアルカリを回収する連 統法に対して、より経済的な水和アルカリを使用 する点にあると思われる。更に詳しくは収率の低 下はアルカリ・炭素質原料配合物の高温か焼中に る熱分解生成物を二酸化炭素の存在下に1300°F以 10 おける水蒸気による酸化作用に基づくものと思わ

> 更に芳香族酸または石油コークス酸から製造し て活性炭のかさ密度は多くの工業的用途に対して 待望されるものよりも低く、かつ活性炭の単位容 する活性炭の能力の尺度として重要で、かつ工業 的に認められているもの)は最大値から遥かに離 れている。また上記活性炭の有効BET表面積は 高いとはいえ、未だ最大化されていない。

今回含水金属水酸化物、好ましくは含水水酸化 カリウムを使用し、上記に述べた方法上の問題点 を実質上除いた高収率方法を開発した。更に該方 法は良好なかさ密度と、非常に高い衰面積と、優 れた全有機炭素指数との独特の組合せを備えた活 ムと共に約593.3℃(約1100℃)以上に加熱する 25 性炭を製造することができる。この新規方法の要 点は眩水和アルカリ・炭素質原料配合物の加熱を 2段階に行うことである。 すなわち第二段高温活 性化段階に先立つて第一段の低温段階をかくはん しながら行つて仕込原料の脱水を行うのである。 米国特許第3833514号明細窨において例えば水 30 該生成物の性質の新規な組合せに対する要点は、 表面の実質的により大きな部分が実質的に、微多 孔性を示すかご状である炭素樽造を形成すること

添付第1図は本発明の活性炭の低い倍率 上記の諸方法において製造される活性炭は 35(142000倍)における位相差電子顕微鏡写真を示 す。

> 添付第2図は本発明の活性炭の高い倍率 (3116000倍)における位相差電子顕微鏡写真を示 す。

本発明に使用する炭素質原料は石油コークスあ るいは石油コークスと石炭との混合物である。こ れら原料は粉末状で、好ましくは約10メッシュ以 下、更に好ましくは約20メツシュ以下で使用する のが好ましい。

該炭素質原料は一般的に約1ないし約10%の硫 黄と、約3ないし約20%の揮発性物質とを含有す る。該揮発性物質および硫黄の含有量は生成物の 収率を最大ならしめ、かつアルカリ再循環の効率 を高めるために上記数字の低い方の側にあること 5 る。 が好ましいが、しかしこれは臨界的ではなく、入 手される原料による。

製造操作に先立つて(a)該炭素質原料と、(b)結晶 水または水和水として水約2重量%以上を含有す る固体の、好ましくは粉末状またはフレーク状の 10 物を一般的には冷却または破砕することなく(こ 含水水酸化カリウムとを密接に混合する。使用に 先立つて眩アルカリから脱水することの経済性に よつて水酸化カリウム中の全水量の下限が定ま り、予備か焼工程中における該アルカリおよび該 よつて約25重量%の上限が設定される。更に好ま しくは水分約5ないし約15重量%を含有する含水 水酸化カリウムを使用する。該水酸化カリウムの メッシュの大きさは臨界的ではないけれど該アル カリは該炭素質原料の粒子と共に十分に分散さな 20 ある。 ければならない。

該水酸化カリウム対炭素質原料の使用比は単位 重量当り約1/2ないし約5重量が好ましく、単位 重量当り約2ないし約4重量が更に好ましい。更 に好ましくは該炭素質原料の単位重量当り、該水 25 分に不活性である。 酸化カリウム約2 2/1ないし約3 2/1重量であ

該炭素質原料・水酸化カリウム配合物を予備か 焼工程において、かきまぜながら、好ましくは回 において、約315.6℃~約482.2℃(約600°Fない し約900°F)、更に好ましくは約371.1℃~約398.9 °C(約700°Fないし約750°F)の間の温度範囲内に おいて、好ましくは約15分ないし約2時間、更に 好ましくは約2/1ないし約1 2/1時間にわたつて 35 循環させることが望ましい。 加熱する。この時間の上限は臨界的ではなく、か つ一般的には経済的条件によつて定められる。該 予備か焼工程において望まれることは十分な時間 にわたつて加熱して該原料とアルカリとの配合物 しめることである。上記実質的な脱水とは眩予備 か焼工程から水分2重量%以上は含有しない固体 生成物を生成させることを意味する。

一般的に、子備か焼の開始に当つては窒素、ア

ルゴン等の不活性ガスの被覆を有することができ るけれど一たん操作が進行状態になれば予備か焼 中に存在するガスは、最大収率を得るのに必要な 雰囲気の不活性性を維持するのに概して十分であ

次いで、約704.4℃~約982.2℃(約1300°F~約 1800℃)、更に好ましくは約760℃~約926.7℃ (約1400°F~約1700°F) の温度に加熱した第二の 間接燃焼式か焼装置内に上記予備か焼工程の生成 れらのいずれか、または両方の追加操作は有益で はあるが)、約20分ないし約4時間、更に好まし くは約30分ないし2時間供給する。この上限時間 は臨界的ではないが、該か焼装置内の滞留時間が アルカリ・炭素質原料混合物の取扱いの容易性に 15 長過ぎると活性炭の収率が低下する。か焼装置内 の混合物のかきまぜは該方法の操作に有益である ので間接燃焼式回転か焼装置の使用が好ましい。 該か焼装置内の材料の融解を回避することがか焼 (活性化)工程における良結果を得るのに重要で

> 一般的に回転か焼装置内の雰囲気は最大収率の ためには不活性であるべきであり、かつ反応中に 存在するガスは、採用するのに好ましい密閉方式 における好適な条件を合理的に成就するために十

該か焼生成物は、特に高硫黄分炭素質原料を使 用する場合には、次いで随意には脱硫をする。そ の方法は例えば米国特許第3726808号明細書に記 載されているようなスチーム法による。この明細 転らせん錐をそなえた間接加熱式回転管か焼装置 30 書の主題事項は参考として本明細書に組入れる。 次いで得られた生成物を冷却し、水洗して無機物 を除去し、次いで乾燥する。連続法においては廃 洗浄液を再苛性化および蒸発して原料アルカリを 生成させることによりアルカリを再生し、かつ再

本発明の活性炭は位相差高分解能顕微鏡で測定 した際に活性炭表面積の60%以上、更に好ましく は80%以上、最も好ましくは90%以上がかご状構 造を有することが好ましい。このかご状構造は、 を実質的に脱水し、かつ実質上均一な反応を行わ 40 個々のかごが一般に認識されているかご形をした 構造、即ち活性炭の多くの微細孔を有する壁、即 ち活性炭の微細な網状壁によつて囲まれた空隙を 有する構造である。それらのかごの細孔は英国ロ ンドン市コリンデール (Colindale) のJEOL会社

8

により供給されたJEOL 100C型電子顕微鏡にお ける位相差高分解能電子顕微鏡により撮影した低…… 倍率顕敞鏡写真(例えば140000倍)により観察さ れるようにその寸法においてほぼ均一である(第 1 図)。 同型装置を高倍率 (例えば3000000で使用 5 すれば多くのかご細孔を有する(網状)壁の外観 がより明瞭であり、かつそれらの均一な細孔を多 く有する黒鉛型薄板の単一シートを包含して形成 されていることが観察される(第2図)。このか ご状構造は本発明の活性炭により示される多層吸 10 着と、BET法により測定した際の極めて大きな 有効表面積との原因をなすものである。

生成された該活性炭は好ましくは1g当り約 2300㎡よりも大きい、時に好ましくは1g当り約 2700㎡よりも大きい、最も好ましくは1g当り約 15 3000㎡よりも大きい有効BET表面積を有する。 また該活性炭は好ましくは1cc当り約25/100gよ りも大きい、更に好ましくは1cc当り約27/100g よりも大きい、最も好ましくは1cc当り約3/10g 以上のかさ密度を有する。更に該生成物は好まし 20 の目的に有用な任意の方法により再生可能であ くは約300よりも大きい、更に好ましくは約500よ りも大きい、最も好ましくは約700よりも大きい 全有機炭素指数を有する。

本発明の方法により生成することのできる活性 炭の代表的な特性の範囲を下記の表に示す。

				出	発	物	質	
	特	性	¬ -	- ク	ス	Æ	〕炭	•
有	効表面積、BE	T. nt/g	3000	~4	000	1800	~3000)
3	ゥ素価		2200	~3	400	1800	~2000	3
y mg,	チレンブルー /g	-吸着量	300	~6	00	400	> 500	
7	エノール価		8	~1	6	12	2~20	
糖	変価		30	~7	0	100	~ 150	
全	有機炭素指数	(TOCI)	300	~1	000	300	~1000	3.
主	要細孔半径範	随用、Å *	15	~6	0		_***	
平	均細孔半径、	Å*	20	~3	0		-	
か	さ密度、g/cc		0.25	~0	. 4	0.24	~0,4	
灰	分、重量%	•	1	.5		2	?~4	
水	容性物、重量:	%	1				1	40
рΗ			7.5	~8.	. 5	7,5	~8.5	

		物質
	コークス	石炭
吸着容量(195°KにおけるCO ₂ 、cc/g)**	0.9~2	
かご寸法人***	10~50	

* 米国ジョージア州ノルクロス (Norcross)、ミクロメリティクス (Micromeritics)社製デイガソルブ (Digasorb)2500装置を使用して窒素 吸着により測定したもの。

** CO2の推定密度は1g/ccである。

*** JEOL 100C電子顕微鏡を使用する 顕微鏡写真より。

**** 測定せず。

本発明の活性炭は水処理、例えば二酸化炭素、 メタン、酸化窒素などのようなガスおよび蒸気の 吸着、脱色、ホワイトウオールタイヤ配合物など を包含する従来技術の活性炭が使用されるすべて の用途に有用である。本発明の活性炭は炭素再生

本発明を下記における特定の実施例に関して記 載するがこれは単に説明の目的であることを理解 すべきである。下記の実施例を参考にして多くの 25 選択、改良および変更が当業者に明らかであり、 このような選択、改良および変更は本発明の範囲 内であり、かつ要旨内である。

一般的実験方法

使用した含水水酸化カリウムは約10重量%の水 30 分を含有した。

前記英国ロンドン市コリンデールのJEOL社製 JEOL 100C電子顕微鏡を使用して位相差高分解 能電子顕微鏡検査を行つた。

有効BET表面積の測定

表面積の測定は窒素10%ーへリウム90%の混合 物を使用し一点BET法を採用して行つた。活性 炭試料を室温において上記気体混合物の緩漫な流 れの中で約1時間子備処理し、次いで窒素吸着の ために液体窒素温度に約45分間冷却し、次いで最 0 後に室温に加温し、脱着されたガスの組成を熱伝 導検出器により測定した。

全有機炭素指数の測定

被測定活性炭の5個の別々の試料をそれぞれ 0.025g、0.05g、0.10g、0.15gおよび0.25gの重量

を有するように調製した。次いで各試料を排水 〔米国シカゴ市メトロポリタン衛生地区からの第 一次下水および米国イリノイ州ネイパービル (Naperville) 市からの第一次下水〕500mlの採取 分と密接に接触させて1時間かきまぜた。次いで 5 該活性炭を沪過により取り出し、沪液をASTM D-2579-74に記載されている方法により全有機 炭素(TOC)について分析して残留TOCの値を 得た。

次いで各戸液の残留TOCを未処理排水500ml中 10 の、同様にして測定したTOC(C。)から減じ、次 いでそれぞれの沪液の分割分の処理に使用した活 性炭の重量で除して活性炭lg当り吸着された TOC (PPM/g) 値を得た。次いで該残留TOC 値を10g-10g目盛上にPPM/g値に対して作図 15 をそなえた回転予備か焼装置を約385℃(約725 し、得られた曲線をCoに等しい残留TOC値まで 外挿し、それに相当するPPM/g値を測定し た。このTOC等温式値と称する値を標準活性炭 〔米国バージニア州コビングトン (Covington) カー (Aqua Nuchar)] に対するTOC等温式値で 除して100倍した。得られた値がTOCIである [H.J.ホルワルト (Forwalt) およびR.A.ハッチ ンス (Hutchins)、ケミカルエンジニアリング (Chemical Engineering)、1966年4月11日発 25 行、を参照)。

かさ密度の測定

活性炭生成物2gを目盛付25ml、円筒に入れ、 その底を10分間木材表面に軽打した。この時間は 該活性炭の容積をそれ以上変化させないのに適度 30 例 な時間であることがわかつた。

フェノール価の測定

フェノール価の測定はA.W.W.A.(米国水道協 会)3600-66、4.7.2.に記載の方法によつて行つ た。

糖蜜価指数の測定

糖蜜価指数は、米国ニユーヨーク州ニユーヨー ク、アメリカICI社により供給された参考試料ダ ルコ (Darco) S-51の沪過した、コーンシロツ プ糖蜜の糖蜜価を測定し、それを100の値と定め 40 性を下表に示す。 ることにより測定した。したがつて糖蜜価指数と は、100と仮定したダルコS-51の糖蜜価と比較 した本発明の活性炭の糖蜜価である。糖蜜価を測 定するために、数種の重量の活性炭および同一総

10

量の吸着物を使用した試験に基づいて活性炭Ig 当りの吸着g数対吸着量%の作図を行い、原溶液 の吸着物濃度の90%減少時における活性炭 lg当 りの吸着g数として糖蜜価を測定した。

以下に示される本発明の実施例においてのか焼 は窒素雰囲気中、アルゴン雰囲気中または密閉し た容器中のいずれかの何らかの不活性雰囲気中で 行なわれている。

例 I

本例においては揮発物質約9.7%および硫黄約 4.9%を含有し、約40メツシュの大きさの破砕し た米国ミズーリ州シュガークリーク(Sugar Creek)石油精製コークスを使用した。KOH対 コークスの比3/1を採用した。逆回転らせん錐 °F)の温度に保つた。該か焼装置内における平均 滞留時間は約1時間であつた。回転か焼装置を約 843.3℃ (約1550°F) の温度に保つた該か焼装置 内における平均滞留時間は約2時間であつた。生 ウェストバコ (Westvaco) 社より購入のアカヌ 20 成物を冷却し、次いで真空炉中で110℃の温度で 乾燥した。無機物を洗い去り、乾燥した後の活性 炭生成物の特性を次の表に示す。

麦

収 率 60~65% かさ密度 0.3g/cc 有効表面積、BET 3600~3900㎡/g 全有機炭素指数 400~800 メチレンブルー吸着量500~550mg/g フェノール価 10~12

П

本例に使用した破砕石油コークスは前記実施例 Iにおいて使用したものと同じものであつた。 KOH対コークスの比3/1を採用した。か焼装 置を約760℃(約1400°F)に保つた(これ以上の 35 高温は閉塞および吸着の問題を生ずるので採用で きなかつた)。本実施例を構成する若干のバッチ 実験の平均加熱時間は24分ないし48分にわたつて 変動した。生成物を冷却し、水洗し、真空炉にお いて110℃の温度で乾燥した。活性炭生成物の特

麦

収 率 55~58% 0.375g/cc かさ密度 3900 m² ∕ g 有効表面積、BET

12

全有機炭素指数	170
ョウ素価	2900
フエノール価	12.5
糖蜜価指数	3
メチレンブルー吸着量	392mg/g

本例は活性炭のある種の特性に対する、か焼装 置内における滞留時間の影響を示す。予備か焼は 約60~100メッシュの大きさの石油コークスにつ いて滯留時間約1時間で約385℃(約725°F)の温 10 度において行つた。KOH対コークスの比3/1 を採用した。生成物を冷却し、水洗し、真空炉に おいて110℃の温度で乾燥した。結果を次表に示 す。

か焼装置温度787.8℃ (1450°F)

か焼装置 滞留時間 (分)	有効 BET 表面積 (mi/g)	TOCI	かさ 密度 (g/cc)	収率 (%)	
. 10	3482	110	0.37	61.5	,
30	3733	235~750	0.35	59.5	
60	3350	430~550	0.34	59.0	
120	3736	570~1240	0.35	58.6	
	か焼温度8	43.3°C (1550	<u>F)</u>	25	-
10	3966	910	0.32	58.6	•
30	4057	910	0.32	58.6	
60	3821	1620	0.33	57.7	
120	3748	760	0.32	57.7	
例 IV				30	,

ィリノィNo.6 石炭を60~100メッシュの大きさ に破砕し、揮発性物質約10~12%を含有するシュ ガークリーク石油精製コークスと混合し、 KOH/石炭/コークスの重量比3/0.25/0.75で 371.1℃~482.2℃ (700°F~900°F) の温度におい 35 性炭の位相差電子顕微鏡写真を示す。

て1時間にわたつて予備か焼した。か焼装置の保 持時間は2時間であり、か焼温度は次表に記録す るように変動した。生成活性炭の若干の性質を次 装に示す。

夷

	か焼装	有効 BET	かさ			
	置温度	表面積 (nt/g)	密度 (g/ml)	糖蜜価 指数	TOCI	ョゥ 素価
	787.8	3753	0.315	32	1300	214 1111
	101,0	2133	0.313	32	1300	
_	843.3	2745	0.283	79	500	2776
0	843.3	3586	0.315	39	320	
	898.9	3658	0.257	165	750	

例 V

揮発性物質約10%および硫黄5%を含有する米 15 国ミズリー州シユガークリーク石油精製コークス を40メッシュの大きさに破砕し、コークスに対し て3/1の重量比のKOHと混合し、385℃ (725 °F)の温度において0.7時間予備か焼した。次い で843.3℃(1550°F)の温度で1 2/1時間か焼し 20 た。生成物を冷却し、水洗し、次いで乾燥した。 生成物の諸性質を次表に示す。該物質の顕微鏡写 真を添付図面に示す。

	
有効表面積、BET	3704㎡∕g
ョウ素価	3226
メチレンブルー吸着量	550mg/g
かさ密度	0.313g/cc
フエノール価	9.7
全有機炭素指数	1500
糖蜜価指数	3

図面の簡単な説明

第1図は低い倍率(142,000倍)における本発 明の活性炭の位相差電子顕微鏡写真を示す。第2 図は高い倍率(3116000倍)における本発明の活

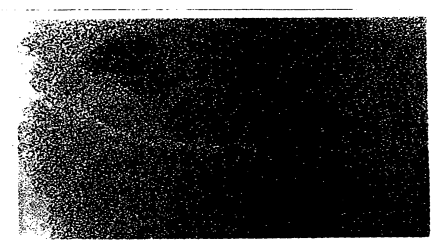


Figure I

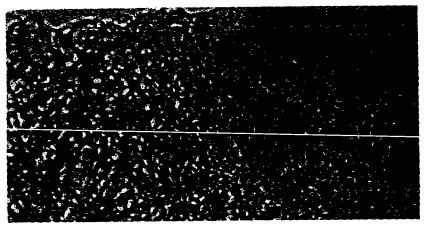


Figure II

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.